(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-336387

(43)公開日 平成8年(1996)12月24日

(51) Int.Cl. ⁶		識別配号	庁内整理番号	ΡI				技術表示箇所
C12N	9/10			C12N	9/10			
C07H 2	1/04			C07H	21/04		1	3
C07K 1	4/39		8517-4H	C07K	14/39			
C12N	1/19		7804-4B	C12N	1/19			
1	5/09	ZNA		C 1 2 P	21/00		(3
			審查請求	未請求 請	求項の数10	OL	(全 21]	頁) 最終頁に続く
(21)出願番号		特顯平7-145005		(71) 出類	人 00013	7764		
(株式会	社ミド	リ十字	•
(22)出願日		平成7年(1995)6	月12日		大阪府	大阪市	中央区今相	61丁目3番3号
				(71)出廊	人 59217	2921		
					羅名	噼		
					千葉男	干葉市	花見川区和	芒園 2 -14-13
				(72)発明	渚 村上	弘次		
					大阪府	技方市	招提大谷 2	2丁目25番1号 株
					式会社	ヒミドリ	十字中央研	开究所内
				(72)発明	者 杉尾	成俊		
					大阪府	校方市	招提大谷 2	2丁目25番1号 株
					式会社	ヒミドリ	十字中央研	开究所内
				(74)代理	!人 弁理:	:商島		
								最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ピキア属酵母由来の糖鎖伸長タンパク及びそのDNA

(57)【要約】

【構成】 ビキア属酵母に由来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクおよびその該タンパクをコードする塩基配列を有するDNA。該DNAの塩基配列の一部が、該DNAの機能産物の産生が少なくとも抑制されてなるように修飾されてなるDNA、該修飾DNAを有することにより、天然型ピキア属酵母株に比して糖鎖伸長能が抑制されてなる修飾ピキア属酵母株を宿主として用いることを特徴とする糖蛋白質の製造方法。

【効果】 本発明によれば、医薬上有用な生理活性蛋白質と同一もしくは類似の構造の糖鎖を有する糖蛋白質をピキア属酵母を宿主として産生させるために、遺伝子レベルで該酵母が本来もつ糖鎖伸長能を抑制する方法の提供が可能。本発明の修飾ピキア酵母株を用いることより、酵母と哺乳類細胞とで共通するERコア糖鎖と同ししくは類似の糖鎖構造を有する糖蛋白質が調製可能。

【特許請求の範囲】

来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパク。

【請求項1】 実質的に下記に示されるアミノ酸配列を N末端領域に有することを特徴とするピキア属酵母に由

Met-Ala-Lys-Ala-Asp-Gly-Ser-Leu-Leu-Tyr-Tyr-Asn-Pro-His-Asn-Pro-

【化1】

Pro-Arg-Arg-Tyr

[1]

【請求項2】 実質的に下記に示されるアミノ酸配列を 有することを特徴とする請求項1記載のビキア属酵母に 由来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパク。 【化2】

Met-Ala-Lys-Ala-Asp-Gly-Ser-Leu-Leu-Tyr-Tyr-Asp-Pro-His -

Asn-Pro-Pro-Arg-Arg-Tyr-Tyr-Phe-Tyr-Met-Ala-Lie-Phe-Ala-Val-Ser-

Val-Ile-Cys-Val-Leu-Tyr-Gly-Pro-Ser-Gln-Gln-Leu-Ser-Ser-Pro-Lys-

He-Asp-Tyr-Asp-Pro-Leu-Thr-Leu-Arg-Ser-Leu-Asp-Leu-Lys-Thr-Leu-

Glu-Ala-Pro-Ser-Gln-Leu-Ser-Pro-Gly-Thr-Val-Glu-Asp-Asn-Leu-Arg-

Arg-Gla-Leu-Glu-Phe-His-Phe-Pro-Tyr-Arg-Ser-Tyr-Glu-Pro-Phe-Pro-

Gln-His-Ile-Trp-Gln-Thr-Trp-Lys-Val-Ser-Pro-Ser-Asp-Ser-Ser-Phe-

Pro-Lys-Asn-Phe-Lys-Asp-Leu-Gly-Glu-Ser-Trp-Leu-Gln-Arg-Ser-Pro-

Asn-Tyr-Asp-His-Phe-Val-11e-Pro-Asp-Asp-Ala-Ala-Trp-Glu-Leu-I1e-

His-His-Glu-Tyr-Glu-Arg-Val-Pro-Glu-Val-Leu-Glu-Ala-Phe-His-Leu-

Leu-Pro-Glu-Pro-Ile-Leu-Lys-Ala-Asp-Phe-Phe-Arg-Tyr-Leu-Ile-Leu-

Phe-Ala-Arg-Gly-Gly-Leu-Tyr-Ala-Asp-Met-Asp-Thr-Met-Leu-Leu-Lys-

Pro-Ile-Glu-Ser-Trp-Leu-Thr-Phe Asn_Glu-Thr-Ile-Gly-Gly-Val-Lys-

Asn-Asn-Ala-Gly-Leu-Val-Ile-Gly-Ile-Glu-Ala-Asp-Pro-Asp-Arg-Pro-

Asp-Trp-His-Asp-Trp-Tyr-Ala-Arg-Arg-Ile-Gln-Phe-Cys-Gln-Trp-Ala-

Ile-Gln-Ser-Lys-Arg-Gly-His-Pro-Ala-Leu-Arg-Glu-Leu-Ile-Val-Arg-

Val-Val-Ser-Thr-Thr-Leu-Arg-Lys-Glu-Lys-Ser-Gly-Tyr-Leu-Asn-Met-

Val-Glu-Gly-Lys-Asp-Arg-Gly-Ser-Asp-Val-Met-Asp-Trp-Thr-Gly-Pro-

Gly-lie-Phe-Thr-Asp-Thr-Leu-Phe-Asp-Tyr-Met-Thr-Asn-Val-Asn-Thr-

Thr-Gly-His-Ser-Gly-Gln-Gly-He-Gly-Ala-Gly-Ser-Ala-Tyr-Tyr-Asn-

Ala-Leu-Ser-Leu-Glu-Glu-Arg-Asp-Ala-Leu-Ser-Ala-Arg-Pro-Asn-Gly-

Glu-Met-Leu-Lys-Glu-Lys-Val-Pro-Gly-Lys-Tyr-Ala-Gln-Gln-Val-Val-

Leu-Trp-Giu-Gin-Phe-Thr-Asn-Leu-Arg-Ser-Pro-Lys-Leu-Ile-Asp-Asp-

Ile-Leu-Ile-Leu-Pro-Ile-Thr-Ser-Phe-Ser-Pro-Gly-Ile-Gly-His-Ser-

Gly-Ala-Gly-Asp-Leu-Asn-His-His-Leu-Ala-Tyr-Ile-Arg-His-Thr-Phe-

Glu-Gly-Ser-Trp-Lys-Asp

[式][

DNA.

タンパクをコードするDNA。 【化3】

【請求項4】 下記に示される塩基配列を有することを 特徴とする請求項3記載の糖蛋白質の糖鎖伸長に携わる

> ATGGCGAAGG CAGATGGCAG TTTGCTCTAC TATAATCCTC ACAATCCACC CAGAAGGTAT TACTTCTACA TGGCTATATT CGCCGTTTCT GTCATTTGCG TTTTGTACGG ACCCTCACAA CAATTATCAT CTCCAAAAAT AGACTATGAT CCATTGACGC TCCGATCACT TGATTTGAAG ACTITGGAAG CTCCTTCACA GTTGAGTCCA GGCACCGTAG AAGATAATCT TCGAAGACAA TTGGAGTTTC ATTTTCCTTA CCGCAGTTAC GAACCTTTTC CCCAACATAT TTGGCAAACG TOGAAAGTTT CTCCCTCTGA TAGTTCCTTT CCGAAAAACT TCAAAGACTT AGGTGAAAGT TGGCTGCAAA GGTCCCCAAA TTATGATCAT TTTGTGATAC CCGATGATGC AGCATGGGAA CTTATTCACC ATGAATACGA ACGTGTACCA GAAGTCTTGG AAGCTTTCCA CCTGCTACCA GAGCCCATTC TAAAGGCCGA TTTTTTCAGG TATTTGATTC TTTTTGCCCG TGGAGGACTG TATGCTGACA TGGACACTAT GTTATTAAAA CCAATAGAAT CGTGGCTGAC TTTCAATGAA ACTATTGGTG GAGTAAAAAA CAATGCTGGG TTGGTCATTG GTATTGAGGC TGATCCTGAT AGACCTGATT GGCACGACTG GTATGCTAGA AGGATACAAT TTTGCCAATG GGCAATTCAG TCCAAACGAG GACACCCAGC ACTGCGTGAA CTGATTGTAA GAGTTGTCAG CACGACTTTA CGGAAAGAGA AAAGCGGTTA CTTGAACATG GTGGAAGGAA AGGATCGTGG AAGTGATGTG ATGGACTGGA CGGGTCCAGG AATATTTACA GACACTCTAT TTGATTATAT GACTAATGTC AATACAACAG GCCACTCAGG CCAAGGAATT GGAGCTGGCT CAGCGTATTA CAATGCCTTA TCGTTGGAAG AACGTGATGC CCTCTCTGCC CGCCCGAACG GAGAGATGTT AAAAGAGAAA CTCCCAGGTA AATATGCACA GCAGGTTGTT TTATGGGAAC AATTTACCAA CCTGCGCTCC CCCAAATTAA TCGACGATAT TCTTATTCTT CCGATCACCA GCTTCAGTCC AGGGATTGGC CACAGTGGAG CTGGAGATTT GAACCATCAC CTTGCATATA TTAGGCATAC ATTTGAAGGA AGTTGGAAGG AC 式皿

【請求項5】 請求項3または4記載の糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクをコードするDNAの一部が、該DNAの機能産物の産生が少なくとも抑制されるように修飾されてなるDNA。

【請求項6】 修飾の態様が、請求項3または4記載の 糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクをコードするDN Aの塩基配列への形質転換マーカー遺伝子の挿入である 請求項5記載のDNA。

【請求項7】 形質転換マーカー遺伝子が、パン酵母由来SUC2遺伝子、ビキア属酵母由来のHIS4遺伝子、ARG4遺伝子、URA3遺伝子およびG418耐性遺伝子からなる群から選択されるものであることを特徴とする請求項6記載のDNA。

【請求項8】 請求項5~7のいずれかのDNAを有することにより、天然型ピキア属酵母株に比して糖蛋白質の糖鎖伸長能が抑制されてなる修飾ピキア属酵母株。

【請求項9】 請求項8記載の修飾ピキア属酵母株を宿主細胞として用いることを特徴とする糖蛋白質の製造方法

【請求項10】 糖蛋白質が可溶性高親和性 I g E 受容体α鎖(s F c e R I a)、キマーゼ、プロウロキナーゼーアネキシンV融合タンパク、尿性トリプシンインヒビター、I G F 1 結合蛋白質3(I G F 1 B P 3)からなる群から選択されるいずれかであることを特徴とする請求項9記載の糖蛋白質の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、組換え産物生産のため の有効な発現系の宿主として利用され得るピキア属酵母 に由来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクおよ びその遺伝子に関する。当該タンパクは、ピキア属酵母 を宿主とする糖蛋白質発現系において産生される糖蛋白 質における糖鎖の伸長、好ましくはα-1,6結合マン ノースの伸長に関与するものである。また本発明は、ピ キア属酵母に由来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタ ンパクの遺伝子を修飾してなるDNAおよび該DNAを 有する修飾ピキア属酵母株、該修飾ピキア属酵母株を宿 主として用いる糖蛋白質の製造方法に関する。医学上有 用な生理活性蛋白質のほとんどは糖蛋白質であるが、本 発明の修飾ピキア属酵母株を宿主とする蛋白質発現系に よれば、酵母と哺乳類細胞とで共通するERコア糖鎖と 同一構造のMan。GlcNAc。糖鎖のみを有する糖 蛋白質を調製し得る。従って、本発明の修飾ピキア属酵 母株は、医薬上有用な糖蛋白質を産生するための宿主と して有用である。

[0002]

【従来の技術・発明が解決しようとする課題】生体内で機能する蛋白質の殆どは、糖鎖による修飾を受けた糖蛋白質である。近年、糖鎖の構造については、レクチンを用いた解析等の従来の方法に加え、HPLCやNMR、FAB-MASを用いた新しい分析法等が開発され、次々と新しい糖蛋白質の糖鎖構造が解明されてきている。一方、多くの研究者によって糖鎖の機能解析の研究も盛んとなり、糖鎖は細胞間認識、分子識別、蛋白質の構造維持や活性への寄与、生体内でのクリアランス、分泌、局在化など多くの生体内機構に重要な役割を担っていることがわかってきた。

【0003】例えば、糖鎮構造とその機能がよく研究されているヒト・エリスロポエチン〔竹内、蛋白質・核酸・酵素、増刊「複合糖質」37,1713(1992)参照〕においては、エリスロポエチンに付加されているアスパラギン結合型糖鎖は(図1にその機能分担モデルを示す)、その先端部分のNeu5Ac(シアル酸)が血中クリアランス、分岐部分のGal/GalNAc基(ガラクトース/N-アセチルガラクトサミン〉は受容体との結合に関する立体的な寄与、そしてコア部分はペプチドの活性発現維持の関与と多岐にわたる機能に関与していることが報告されている。このように糖蛋白質の糖鎖は、その構造が複雑であるだけでなく機能も多岐に渡っていることから、特に医薬品として糖蛋白質を開発する場合にはその構造および機能解析が重要である。

【0004】ところで、微生物を用いた物質生産は、その生産コストの低さや、これまで醗酵工学として培ってきた培養技術など、動物細胞を用いた物質生産に比べると、いくつかの点で有利である。しかしながら、微生物においてはヒト糖蛋白質と同一の糖鎖(例えば上述した

エリスロポエチンにおいて機能している上記糖鎖)を付加することができないという問題がある。つまり、ヒトを含め動物細胞由来の糖蛋白質は、図1で示したような複合型、さらに混成型およびハイマンノース型の3種類のアスパラギン結合型糖鎖に加え、多種多様のムチン型糖鎖を有しているが、大腸歯等の原核微生物では糖鎖付加自体が起こらず、また真核微生物であるパン酵母(Sacharomyces cerevisiae)でも付加されるアスパラギン結合型糖鎖はハイマンノース型のみで、ムチン型はマンノースのみを主成分とする糖鎖しか付加されない。従って、上述したエリスロポエチン等のように糖鎖が重要な機能を持っている糖蛋白質の遺伝子組換え生産には、微生物は適しておらず、実際にエリスロポエチンの生産にはチャイニーズ・ハムスター卵巣細胞(CHO細胞)が用いられている。

【0005】これに対しバン酵母等の真核微生物の遺伝子工学的な分子育種を行い、パン酵母細胞内で動物細胞と同一あるいは類似の構造の精鎖を付加させようとする研究も行われ始めている。1994年、Schwientekらはパン酵母でヒト由来 β -1,4-galactosyltransferase遺伝子の活性発現の成功を報告している〔Schwientek,T. andErnst, J.F., Gene, 145, 299 (1994)〕。また、Krezdrnらも同様の研究を進めており、同じくパン酵母でヒト由来 β -1,4-galactosyltransferase及び α -2,6-sialyltransferaseの活性発現を行っている〔Krezdrn,C.H., et a 1., Eur.J.Biochem.220,809 (1994)〕。

【0006】また、一方でパン酵母由来の糖蛋白質の糖 鎖自体の改変を目的とする試みが行われている。パン酵 母由来の糖蛋白質に付加されるハイマンノース型糖鎖は動物細胞のハイマンノース型糖鎖よりもさらにマンノースを多量に含む、いわゆるHyper mannosylation された 糖鎖が多数を占めており、この過剰に付加されたマンノースのうち、 β 結合したマンノースに α -1,3結合したマンノース残基を出発点として伸長する α -1,6結合マンノースや外糖鎖に付加される α -1,3結合マンノース等はパン酵母特有の構造である(図2)。

【0007】1992年、地神らはこの α -1,6結合マンノースの伸長の鍵酵素であると考えられているパン酵母の〇CH1遺伝子(α -1,6-mannosyltransferaseを発現する)のクローニングに成功した(Nakayama, K., EMBO J. 11, 2511 (1992)、図2参照〕。このOCH1遺伝子の破壊株(Δ och1)の糖蛋白質には、Mang GlcNAc2、Mang GlcNAc2、Manng GlcNAc2、

1. Chem. 〕であった。さらに、 \triangle och 1, mnn 1 二重変異株(図2参照)を作製して末端の α -1,3結合マンノース転移を阻害することにより、パン酵母と哺乳類細胞で共通するERコア糖鎖と同一構造のMang Glc NAc。糖鎖のみを生成するパン酵母宿主を作製できた。この \triangle och 1, mnn 1 二重変異株は、ハイマンノース型糖鎖を有する哺乳類由来の糖蛋白質を遺伝子組換え技術により生産する際に有用な宿主となると考えられている〔地神芳文(1994)蛋白質・核酸・酵素、39,657〕。

【0008】ところで、近年、メタノール資化性酵母で あるピキア属酵母 (Pichia pastoris 等) が異種蛋白発 現系の有効な宿主として注目を浴びている。ピキア属酵 母は、特にその分泌発現量がパン酵母を大きく上回って おり、また培養技術が確立しているので工業生産に用い られる酵母として大変好適に用いられる。しかしなが ら、ピキア属酵母が有する糖蛋白質の糖鎖伸長機構やピ キア属酵母によって産生される蛋白質の糖鎖構造等につ いての研究はほとんど行われていないのが現状である。 【〇〇〇9】従って、本発明の目的は、ピキア属酵母に 由来する糖鎖伸長に携わるタンパク及びその遺伝子を提 供することである。ピキア属酵母に由来する糖鎖伸長に 携わるタンパク及びその遺伝子は、本発明によって初め て提供されるものである。また本発明は、当該タンパク の遺伝子の解明に基づいて、糖鎖伸長に携わるタンパク の遺伝子の機能産物の産生が少なくとも抑制されるよう に修飾されてなるDNA、該DNAを有することにより 天然型ピキア属酵母株に比して糖鎖伸長能が抑制されて なる修飾ピキア属酵母株、および当該修飾ピキア属酵母 株を宿主として用いることを特徴とする糖蛋白質の製造 法を提供することを目的とする。当該修飾ピキア属酵母 株は、哺乳類由来の糖蛋白質と同一もしくは類似の糖鎖 構造を有する糖蛋白質を遺伝子組換え技術により生産す る際に有用な宿主となり得る点で有用である。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、ビキア属 酵母を宿主として種々の生理活性蛋白質の産生を行って いるが、上述のように生理活性蛋白質の殆どは糖蛋白質 であることから、ビキア属酵母を組換え生産の宿主とす る場合、糖蛋白質の糖鎖の問題は避けられない問題であ る。そこで、かかる問題を解決すべく種々研究を重ねた ところ、ピキア属酵母に由来する糖鎖伸長に携わるタンパクをコードする遺伝子のクローニングに成功し、当該タンパクがピキア属酵母を宿主とする発現系において、糖蛋白質の糖鎖の伸長に関与していることを確認して本発明を完成した。

【0011】すなわち本発明は、ビキア属酵母に由来する、糖蛋白質の糖鎮伸長に携わるタンパクおよびその該タンパクをコードする塩基配列を有するDNAに関する。また本発明は、当該糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクをコードするDNAの塩基配列の一部が、該DNAの機能産物の産生が少なくとも抑制されてなるように修飾されてなるDNA、好ましくは糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクをコードするDNAに関する。さらに本発明は、当該修飾DNAを有することにより、天然型ピキア属酵母株に比して糖鎖伸長能が抑制されてなる修飾ピキア属酵母株、当該修飾ピキア属酵母株を宿主として用いることを特徴とする糖蛋白質の製造方法に関する。

【0012】以下、本発明について詳細に説明する。

(1)糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパク

本発明のタンパクは、原始的にはビキア属酵母によって 産生されるタンパクであり、糖蛋白質の糖鎖の伸長の最 初の段階をつかさどっており、糖鎖の伸長を制御する機 能を有することを特徴とする。

【0013】本発明のタンパクの由来となるピキア属酵母としては、特に制限はないが、具体的には Pichia pastoris, Pichia finlandica, Pichia trehalophila, PichiakocIamae, Pichia membranaefaciens, Pichia opuntiae, Pichia thermotolerans, Pishia salictaria, Pichia guercuum Pichia pijperi等が例示される。好ましくは Pichia pastoris(以下、P.pastorisという)である。

【0014】本発明のタンパクは原始的にピキア属酵母に由来するものであり、かつ上記機能を有するものであれば特に制限されないが、好ましくはN末端領域に式Iで示されるアミノ酸配列を有するタンパクであり、より好ましくは実質的に式IIで示されるアミノ酸配列を有するタンパクである。

[0015]

【化4】

Met-Ala-Lys-Ala-Asp-Gly-Ser-Leu-Leu-Tyr-Tyr-Asn-Pro-His-Asn-Pro-

Pro-Arg-Arg-Tyr

[式]]

[0016]

【化5】

Met-Ala-Lys-Ala-Asp-Gly-Ser-Leu-Leu-Tyr-Tyr-Asn-Pro-His -Asn-Pro-Pro-Arg-Arg-Tyr-Phe-Tyr-Met-Ala-He-Phe-Ala-Val-Ser-Val-Ile-Cys-Val-Leu-Tyr-Gly-Pro-Ser-Gln-Gln-Leu-Ser-Ser-Pro-Lys-Ile-Asp-Tyr-Asp-Pro-Leu-Thr-Leu-Arg-Ser-Leu-Asp-Leu-Lys-Thr-Leu-Glu-Ala-Pro-Ser-Gln-Leu-Ser-Pro-Gly-Thr-Val-Glu-Asp-Asn-Leu-Arg-Arg-Glu-Leu-Glu-Phe-His-Phe-Pro-Tyr-Arg-Ser-Tyr-Glu-Pro-Phe-Pro-Gln-His-He-Trp-Gln-Thr-Trp-Lys-Val-Ser-Pro-Ser-Asp-Ser-Ser-Phe-Pro-Lys-Asn-Phe-Lys-Asp-Leu-Gly-Glu-Ser-Trp-Leu-Gln-Arg-Ser-Pro-Asn-Tyr-Asp-His-Phe-Val-Ile-Pro-Asp-Asp-Ala-Ala-Trp-Glu-Leu-Ile-His-His-Glu-Tyr-Glu-Arg-Val-Pro-Glu-Val-Leu-Glu-Ala-Phe-His-Leu-Leu-Pro-Glu-Pro-lle-Leu-Lys-Ala-Asp-Phe-Phe-Arg-Tyr-Leu-lle-Leu-Phe-Ala-Arg-Gly-Gly-Leu-Tyr-Ala-Asp-Met-Asp-Thr-Met-Leu-Leu-Lys-Pro-Ile-Glu-Ser-Trp-Leu-Thr-Phe Asn_Glu-Thr-Ile-Gly-Gly-Val-Lys-Asn-Asn-Ala-Gly-Leu-Val-Ile-Gly-Ile-Glu-Ala-Asp-Pro-Asp-Arg-Pro-Asp-Trp-His-Asp-Trp-Tyr-Ala-Arg-Arg-Ile-Gln-Phe-Cys-Gln-Trp-Ala-Ile-Gln-Ser-Lys-Arg-Gly-His-Pro-Ala-Leu-Arg-Glu-Leu-Ile-Val-Arg-Val-Val-Ser-Thr-Thr-Leu-Arg-Lys-Glu-Lys-Ser-Gly-Tyr-Leu-Asn-Met-Val-Glu-Gly-Lys-Asp-Arg-Gly-Ser-Asp-Val-Met-Asp-Trp-Thr-Gly-Pro-Gly-Ile-Phe-Thr-Asp-Thr-Leu-Phe-Asp-Tyr-Met-Thr-Asn-Val-Asn-Thr-Thr-Gly-His-Ser-Gly-Gln-Gly-He-Gly-Ala-Gly-Ser-Ala-Tyr-Tyr-Asn-Ala-Leu-Ser-Leu-Glu-Glu-Arg-Asp-Ala-Leu-Ser-Ala-Arg-Pro-Asn-Gly-Glu-Met-Leu-Lys-Glu-Lys-Val-Pro-Gly-Lys-Tyr-Ala-Gln-Gln-Val-Val-Leu-Trp-Glu-Gln-Phe-Thr-Asn-Leu-Arg-Ser-Pro-Lys-Leu-Hle-Asp-Asp-Ile-Leu-Ile-Leu-Pro-Ile-Thr-Ser-Phe-Ser-Pro-Gly-Ile-Gly-His-Ser-Gly-Ala-Gly-Asp-Leu-Asn-His-His-Leu-Ala-Tyr-Hle-Arg-His-Thr-Phe-式II Glu-Gly-Ser-Trp-Lys-Asp

【0017】なお、かかるアミノ酸配列は、上述の特性を変更しない範囲で、一部が修飾(例えば、アミノ酸残基またはペプチド鎖の置換、欠失、挿入または付加等)されていてもよい。

【0018】本発明のタンパクは、その一次構造として例示される式II記載のアミノ酸配列が、パン酵母に由来する α -1,6結合マンノース伸長の鍵酵素、 α -1,6-manno syltransferaseのアミノ酸配列と高い相同性(約40%)を有し、また後述するようにそのDNAもパン酵母

に由来する該酵素をコードするOCH1 遺伝子と高い相同性 (約55%) を有すること等から、ピキア属酵母に由来する α -1,6結合マンノース伸長の鍵酵素である可能性が高い。

【0019】本発明のタンパクは、ピキア属酵母を常法 に従って、好ましくは該酵母の増殖に適した条件下で培 養し、培養菌体から常法により抽出、精製することによ り製造することができる。また、本発明で例示するアミ ノ酸配列に基づいてポリペプチド合成したり、また本発 明で例示する塩基配列に基づいて慣用の組換えDNA技術によっても製造することができる。なお、以下説明を簡便にするため、本発明のタンパクを糖鎖伸長タンパクともいう。

【0020】(2)糖鎖伸長タンパクをコードする塩基 配列を有するDNA

本発明のDNAは、前述の本発明のピキア属酵母に由来 する糖鎖伸長タンパクをコードする塩基配列を有するこ とを特徴とするものである。かかる塩基配列は、本発明の糖鎮伸長タンパクをコードし得る塩基配列であれば特に制限されないが、好適には式Iで示されるアミノ酸配列をコードする塩基配列、より好ましくは実質的に下記式IIIで示される塩基配列が例示される。

【0021】 【化6】

ATGGCGAAGG CAGATGGCAG TTTGCTCTAC TATAATCCTC ACAATCCACC CAGAAGGTAT TACTTCTACA TGGCTATATT CGCCGTTTCT GTCATTTGCG TTTTGTACGG ACCCTCACAA CAATTATCAT CTCCAAAAAT AGACTATGAT CCATTGACGC TCCGATCACT TGATTTGAAG ACTITIGGAAG CICCITCACA GITGAGICCA GGCACCGIAG AAGATAATCI ICGAAGACAA TTGGAGTITC ATTITCCTTA CCGCAGTTAC GAACCTTTTC CCCAACATAT TTGGCAAACG TGGAAAGTTT CTCCCTCTGA TAGTTCCTTT CCGAAAAACT TCAAAGACTT AGGTGAAAGT TGGCTGCAAA GGTCCCCAAA TTATGATCAT TTTGTGATAC CCGATGATGC AGCATGGGAA CTTATTCACC ATGAATACGA ACGTGTACCA GAAGTCTTGG AAGCTTTCCA CCTGCTACCA GAGCCCATTC TAAAGGCCGA TITITTCAGG TATITGATTC TITTTGCCCG TGGAGGACTG TATGCTGACA TGGACACTAT GTTATTAAAA CCAATAGAAT CGTGGCTGAC TTTCAATGAA ACTATTGGTG GAGTAAAAAA CAATGCTGGG TTGGTCATTG GTATTGAGGC TGATCCTGAT AGACCTGATT GGCACGACTG GTATGCTAGA AGGATACAAT TITGCCAATG GGCAATTCAG TCCAAACGAG GACACCCAGC ACTGCGTGAA CTGATTGTAA GAGTTGTCAG CACGACTTTA CGGAAAGAGA AAAGCGGTTA CTTGAACATG GTGGAAGGAA AGGATCGTGG AAGTGATGTG ATGGACTGGA CGGGTCCAGG AATATTTACA GACACTCTAT TTGATTATAT GACTAATGTC AATACAACAG GCCACTCAGG CCAAGGAATT GGAGCTGGCT CAGCGTATTA CAATGCCTTA TCGTTGGAAG AACGTGATGC CCTCTCTGEC CGCCCGAACG GAGAGATGTT AAAAGAGAAA GTCCCAGGTA AATATGCACA GCAGGTTGTT TTATGGGAAC AATTTACCAA CCTGCGCTCC CCCAAATTAA TCGACGATAT TCTTATTCTT CCGATCACCA GCTTCAGTCC AGGGATTGGC CACAGTGGAG CTGGAGATTT GAACCATCAC CTTGCATATA TTAGGCATAC ATTTGAAGGA AGTTGGAAGG AC [式田]

【〇〇22】当該DNAは、従来公知の手法により製造することができる。例えば、本発明で例示する塩基配列をもとにDNA合成機を用いてその一部または全てのDNAを合成したり、ピキア属酵母(例えばP.pastoris)の染色体DNAを用いてPCR法で増幅させることにより製造することも可能である。

【0023】本発明のDNAは、ピキア属酵母によって 産生される、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクの遺 伝子として、本発明により初めて提供されるものである。従って、本発明のDNAはビキア属酵母を宿主とする糖蛋白質発現系における糖蛋白質の糖鎖の構造・機能等の機序を解明する上で極めて有用である。

【0024】本発明の糖鎖伸長タンパクは、ビキア属酵母を宿主として産生される蛋白質のコア糖鎖にさらにα -1,6結合マンノースを転移する働きを有し、動物細胞由来の糖蛋白質に比べて過剰にマンノースを付加させ てしまう。従って、本発明による糖鎖伸長タンパクの遺伝子の解明は、ビキア属酵母を宿主として、医薬上有用な生理活性蛋白質と同一もしくは類似の糖鎖構造を有する糖蛋白質を発現・産生させるために、遺伝子レベルでビキア属酵母が本来有する糖鎖伸長能を減弱または除去する方法の提供にもつながる。すなわち、本発明の糖鎖伸長タンパクが本来的に有する糖鎖伸長活性の減弱または除去は、本発明の糖鎖伸長タンパクをコードする塩基配列を有するDNA(以下、糖鎖伸長DNA、もしくは後述の修飾糖鎖伸長DNAと区別するため天然型糖鎖伸長DNAともいう)を、該DNAが本来産生する機能産物の産生を少なくとも抑制するように修飾することによって達成することができる。

【0025】(3)天然型糖鎖伸長DNAが修飾されてなるDNA

本発明は、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクをコードするDNA(天然型糖鎖伸長DNA)の修飾物、すなわちピキア属酵母に由来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクをコードするDNAの塩基配列の一部が、該DNAの機能産物の産生を少なくとも抑制されるように修飾されてなるDNAに関する。

【0026】ここで「DNAの機能産物」とは、ピキア 属酵母に由来する天然型糖鎮伸長DNAによって産生さ れるタンパク、すなわち本発明の糖蛋白質の糖鎖伸長に 携わるタンパクをいうが、前述する当該タンパクと同一 の機能を有している限り、ここでいう機能産物に包含さ れる。ここで「機能」とは、本発明の糖鎖伸長タンパク が有する糖鎖合成・伸長に関する機能(活性)、具体的 には、「少なくともコア糖鎖に $\alpha-1$, 6結合マンノー スを転移する」活性(本明細書において、「糖鎖伸長活 性」という。)を意味する。また「機能産物の産生が少 なくとも抑制」とは、発現せず本発明の天然型糖鎖伸長 DNAがコードするタンパクを全く産生しない場合のみ ならず、発現しても得られる産物が本発明の天然型糖鎖 伸長DNAの機能産物と同一でなくその機能が減弱され る場合(即ち、産物が、天然型糖鎖伸長DNAの機能産 物が有する糖鎖伸長活性を全く有しない場合および天然 型糖鎖伸長DNAの機能産物が有する糖鎖伸長活性に比 して低い活性を有する場合)をも含めて意味するもので ある。

【0027】従って、DNAの修飾の態様は、遺伝子の発現を不能ならしめるもの、または修飾された糖鎮伸長DNAの発現・生成物が、天然型糖鎖伸長DNAの生成物が本来有する糖鎮伸長活性を全く有しないか、有していても天然型糖鎖伸長DNAの生成物の糖鏡伸長活性に比して減弱せしめてなるようなものであれば、特に制限されない。具体的には、天然型糖鎖伸長DNAの塩基配列中の少なくとも一つのヌクレオチドが欠失されているかもしくは配列中に少なくとも一つのヌクレオチドが挿入される態様の修飾が例示される。さらに、天然型糖鎖

伸長DNAの塩基配列中の少なくとも一つのヌクレオチドが置換されることも修飾の態様に含まれる。かかる修飾により、読み枠がずれ、あるいは塩基配列が改変されるため、発現されないか、発現されても得られる生成物の機能が、天然型DNA由来の生成物の機能と異なるものとなる。

【0028】好適な修飾方法としては、天然型糖鎖伸長 DNAのコード領域内に形質転換のマーカー遺伝子を挿 入する方法が挙げられる。これによると、天然型糖鎖伸 長DNAを破壊することができるとともに、導入された 形質転換のマーカー遺伝子を指標として、該修飾型糖鎖 伸長DNAを有する変異体を容易にスクリーニングする ことができるという利点がある。また、形質転換マーカ 一遺伝子に加えて、産生しようとする糖蛋白質の遺伝子 を挿入することもできる。これによると、該糖鎖伸長D NAの修飾と産生しようとする糖蛋白質の発現が同時に 一度の操作で行うことができる。

【0029】用いられる形質転換マーカー遺伝子としては、P.pastorisまたはパン酵母のHIS4遺伝子、ARG4遺伝子、URA3遺伝子、SUC2遺伝子、G418耐性遺伝子等が例示される。好ましくは、HIS4遺伝子である。また、糖蛋白質の遺伝子としては、製造しようとする所望の糖蛋白質のDNAであれば特に制限されないが、具体的には可溶性高親和性IgE受容体 α 鎖(sFceRIa、特開平6-169776号公報)、インターフェロン α (特開昭61-185189号公報)、ウロキナーゼ(特開昭60-180591号公報)、キマーゼ(Caughey,G.H., et al., J.Biol.Chem. 266, 12956(1991) 〕、尿性トリプシンインヒビター(Kaumeyer,J.F., et al., Nucleic Acids Res. 14,7839(1986) 〕、IGF結合蛋白質(IGF1BP3、特表平3-505397号公報)などが例示される。

【0030】(4)修飾ビキア属酵母株

本発明の修飾ビキア属酵母株は、前述の修飾糖鎖伸長DNAを有することに基づいて、天然型ピキア属酵母株に比して糖鎖伸長能が抑制されてなるビキア属酵母株である。すなわち、天然型糖鎖伸長DNAの代わりに上述の修飾型糖鎖伸長DNAを有するピキア属酵母であり、天然型糖鎖伸長DNAの機能産物の活性が減弱されるか、または活性が発現されない。

【0031】このような修飾ピキア属酵母株は、種々の方法により調製することができる。例えば、天然型ピキア属酵母中の天然型糖鎖伸長DNAの修飾、または天然型ピキア属酵母株に無作為的な変異を起こさせ、天然型ピキア属酵母株に比して糖鎖伸長活性が抑制されてなる突然変異体を選択する方法が挙げられる。天然型糖鎖伸長DNAの修飾により、修飾ピキア属酵母株を作成する方法は、具体的には天然型糖鎖伸長DNAの特定座位において形質導入するDNAを部位特異的組み込み法により導入することにより実施される。形質導入したDNA

は、宿主の内在性の天然型DNAに置き換わることにより組み込まれる。酵母宿主の標的座位内への形質導入DNAの導入に都合のよい方法は、標的遺伝子DNA断片の内部を欠落、あるいは選択マーカー遺伝子DNA断片を構遺伝子発現DNA断片を挿入した直鎖状DNA断片を作製することである。これにより形質転換によって、その発現生成物が構鎖伸長活性に影響を与えるDNAの特定部位での相同的組換えを起こすように方向付けられる。

【0032】好ましくは、本発明の修飾糖鎖伸長DNAを用いて天然型ピキア属酵母を形質転換する方法である。天然型ピキア属酵母を形質転換する方法ならびに当該酵母細胞の培養方法は、当該分野で採用される通常の方法を用いることができる。例えば、形質転換方法としては、スフェロプラスト方法〔Creggh et al., Mol.Cel 1.Biol.,5,3376(1985)、米国特許第4,879,231 号〕、塩化リチウム法〔Ito et al., Agric.Biol.Chem.,48,34 1(1984)、欧州特許出願第312,934 号、米国特許第4,92 9,535 号〕等が用いられる。

【0033】形質転換に用いられる天然型ピキア属酵母由来の宿主細胞は、特に制限されないが、好ましくは唯一の炭素源およびエネルギー源としてメタノールを効率よく利用できるメタノール資化性酵母(methylotrophic)酵母である。適切なメタノール資化性酵母としては、具体的には栄養要求性P.pastorisGTS115株(NRRL Y-15851), P.pastorisGS190株(NRRL Y-18014), P.pastorisPPF1株(NRRL Y-18017)、野生型P.pastoris株(NRRL Y-11430、NRRL Y-11431)等が例示される。

【0034】また、さらに好ましくは、少なくとも一つの独立栄養性マーカー遺伝子が欠失した株であり、例えばHIS4欠失P.pastorisGS115株(ATCC20864)、ARG4欠失P.pastorisGS190株,HIS4/URA3欠失P.pastorisGS4-2株,HIS4/URA4欠失P.pastorisPPF1株(NRRL Y-18017:米国特許第4.812.405号参照)等が挙げられる。このように宿主細胞が少なくとも一つの独立栄養性マーカー遺伝子が欠失した株である場合は、形質導入するDNAとして、宿主細胞に欠失している独立栄養性マーカー遺伝子を有するものを用いることが好ましい。かかる方法によると、形質導入するDNAが取り込まれて糖鎖伸長DNAが修飾された形質転換体(修飾ピキア属酵母株)を迅速かつ簡便に同定、選択することができる点で有用である。

【0035】当該修飾ピキア属酵母株は、さらに天然培地〔例えば、YPD培地(1%イーストエキストラクト、2%ペプトン、2%グルコース)、YPM培地(1%イーストエキストラクト、2%ペプトン、2%メタノール)等〕などの栄養条件下で天然型ピキア属酵母株と

同等の増殖能力を保持しているという特徴を有する。このことは、糖鎮伸長DNAの修飾の有無は、栄養条件下ではピキア属酵母の生育に影響を与えないことを意味する。従って、本発明の修飾ピキア属酵母株は、医薬上有用な糖蛋白質産生のための優れた宿主となる。すなわち、当該酵母は天然型ピキア属酵母株に比して宿主細胞に由来する糖鎖伸長能が減弱もしくは消失しているため、哺乳動物細胞、なかんずくはヒトに由来する細胞が産生する糖蛋白質と同一または類似の糖鎖構造を有する糖蛋白質を産生することができる。

【0036】上述の哺乳動物細胞、なかんずくはヒトに由来する細胞が産生する糖蛋白質と同一または類似の糖鎖構造を有する糖蛋白質としては、蛋白質分子上に糖鎖構造を有する糖蛋白質であれば特に制限されないが、好ましくは医薬上有用な生理活性蛋白質、具体的には、可溶性高親和性IgE受容体α鎖(sFceRIα)、表皮増殖因子(EGF)、成長ホルモン放出因子(GRF)、IGF1結合蛋白質3(IGF1BP3)、プロウロキナーゼ・アネキシンV融合蛋白質、キマーゼ、尿性トリプシンインヒビターなどが例示される。

【0037】糖蛋白質産生のために有用な発現系は、種々の方法により作製することができる。例えば、上述した修飾ビキア属酵母株に糖蛋白質をコードするDNAを導入する方法、天然型糖鎖伸長DNAの塩基配列に形質転換マーカー遺伝子とともに糖蛋白質をコードするDNAを挿入したDNAを用いて天然型ビキア属酵母を形質転換する方法、糖蛋白質をコードするDNAを有する組換えビキア属酵母株が有する天然型糖鎖伸長DNAを後発的に、本発明の修飾糖鎖伸長DNAの態様に変異せしめる方法、または、天然型ピキア属酵母株を上記の修飾糖鎖伸長DNAおよび糖蛋白質をコードするDNAで同時に形質転換する方法等が挙げられる。

【0038】組換え糖蛋白質発現系のビキア属酵母は、 転写の読み枠の方向に、少なくとも、プロモーター領 域、実質的に所望の糖蛋白質をコードするDNA及び 転写ターミネーター領域を有するものである。これら のDNAは、所望の糖蛋白質をコードするDNAがRN Aに転写されるように、お互いに機能するように関連し て配列される。

【0039】プロモーターとしては、P.pastorisのAOX1プロモーター(プライマリーアルコールオキシダーゼ遺伝子のためのプロモーター)、P.pastorisのAOX2プロモーター(セカンダリー アルコールオキシダーゼ遺伝子のためのプロモーター)、P.pastorisのDASプロモーター(ジヒドロキシアセトン シンターゼ遺伝子のためのプロモーター)、P.pastorisのP40プロモーター(P40遺伝子のためのプロモーター)、P.pastorisのアルデヒド デヒドロゲナーゼ遺伝子のためのプロモーターまたはP.pastorisの葉酸デヒドロゲナーゼ遺伝子のためのプロモーターなどが挙げられる。好ましく

は、P.pastorisのAOX1プロモーター(Ellis et a l., Mol.Cell.Biol.,5,111(1985)、米国特許第4,855,23 1 号など)であり、より好ましくは、発現効率が向上するように修飾された変異型AOX2プロモーター(Ohi, H et al., Mol.Gen.Genet., 243,489-499,1994年、特開平4-299984号公報)である。

【0040】なお、実質的に所望の糖蛋白質をコードするDNAの前に分泌シグナル配列をコードするDNAを有していてよい。かかるDNAを有する組換え糖蛋白質発現系によれば、糖蛋白質が宿主細胞外に分泌産生されるため、所望の糖蛋白質を容易に単離精製することができる。分泌シグナル配列をコードしているDNAとしては、糖蛋白質に関連した天然の分泌シグナル配列をコードするDNA、パン酵母αー接合因子(αMF)リーダー配列をコードしているDNA配列を含む、LysーArg)、ウシリゾチームCシグナル配列のようなメタノール資化性酵母細胞で機能するシグナル配列をコードするDNA等が挙げられる。

【0041】本発明で用いられる転写ターミネーターは、プロモーターからの転写に対して転写終結信号を提供するサブセグメントを有するものであればよく、プロモーター源の遺伝子と同じもしくは異なるものであってもよく、また糖蛋白質をコードする遺伝子から取得されるものであってもよい。

【0042】本発明の発現系は、上記のDNA配列に加えてさらに選択マーカー遺伝子を含んでいてもよい。用いられる選択マーカー遺伝子としては、HIS4、ARG4、URA3、パン酵母SUС2、G418耐性遺伝子等が挙げられる。

【0043】所望の表現型に形質転換された修飾ビキア 属酵母株は、当該分野で通常用いられる方法で培養することにより、糖蛋白質を産生することができる。用いられる培地には特に制限はなく、通常の天然培地(YPD 培地、YPM培地)等が挙げられる。培養温度は、ビキア属酵母宿主細胞の増殖および所望の糖蛋白質の産生に適した温度であることが好ましく、約20~30℃、好ましくは約23~25℃である。培地のpHも、宿主細胞の増殖および所望の糖蛋白質の産生に適したpHを適宜採用することができる。さらに、必要により通気や攪拌を加えることができる。培養後、培養上清を回収し、当該上清から自体公知の方法、例えば分画法、イオン交換、ゲル沪過、疎水相互作用クロマトグラフィーまたはアフィニティカラムクロマトグラフィー等により所望の異種蛋白質を精製取得することできる。

[0044]

【発明の効果】本発明は、ピキア属酵母に由来する糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクおよびその遺伝子を初めて提供するものである。当該糖鎖伸長に携わるタンパクおよびその遺伝子の提供は、ピキア属酵母を宿主とす

る糖蛋白質の糖鎖の結合・伸長の機序を解明するための 基礎となり得る点で有用である。また当該遺伝子の解明 は、ピキア属酵母を宿主として、医薬上有用な生理活性 蛋白質と同一もしくは類似の糖蛋白質を発現・産生させ るために、遺伝子レベルでピキア属酵母が本来有する糖 鎖伸長能を改変する方法の提供にもつながる。また、本 発明の修飾ピキア酵母株は、天然型ピキア酵母株と此して糖 鎖伸長能が減弱もしくは消失してなるものである。よっ て、本発明の修飾ピキア酵母株を宿主とする発現系によ れば、酵母と哺乳類細胞とで共通するERコア糖鎖と同 一もしくは類似の糖鎖構造を有する医薬上有用な糖蛋白 質を調製することができる。従って、本発明の修飾ピキ ア属酵母株は、糖蛋白質産生用の宿主として有用であ る。

[0045]

【実施例】以下、実施例および参考例に基づいて本発明をより詳細に説明する。しかし、本発明はこれによってなんら限定されるものではない。本発明の実施例で用いるプラスミド,制限酵素等の酵素,T4DNAリガーゼ及び他の物質は市販のものであり、常法に従って使用することできる。DNAのクローニング、塩基配列の決定、宿主細胞の形質転換、形質転換細胞の培養、得られる培養物からの酵素の採取、精製等に用いられた操作についても当業者によく知られているものであるか、文献により知ることのできるものである。

【0046】実施例1 ピキア属酵母由来の糖鎖伸長タンパクの遺伝子の取得

パン酵母 (Saccharomyces cerevisiae) 由来糖鎮伸長道 伝子OCH1をPCR法で増幅してプローブとなし、ピ キア属酵母の染色体遺伝子をサザン解析して、ピキア属 酵母由来の糖鎮伸長に関わるタンパクをコードするDN Aを探索した。

【0047】(1) PCR法によるパン酵母のOCH1 遺伝子の増幅、取得

製した S.cerevisiae AH22株 (a, len2, his4, can1) (Hinnen, A. et al (1978) Proc. Natl.Sci USA 75, p. 1929)由来染色体DNAを鋳型として、PCR反応 (94℃で1分間、50℃で2分間、72℃で2分間/25サイクル) [DNA Thermal Cycler Model PJ2000、Perkin-Elmer社]を行った。増幅されたDNA断片についてアガロースゲル電気泳動した結果、ゲル上で明瞭な単一バンドが観察された。また、増幅されたDNA断片は設定したプライマーから予想される大きさ(1458 bp)を示した。

【0048】(2)パン酵母由来OCH1遺伝子のサブ クローニング

(1)で得られたPCR増幅断片をHindIIIで消化後、pUC19のHindIII部位にサブクローニングした。作製されたプラスミド(pKM049、図3)を数種類の制限酵素(BamHI, EcoRI, KpnI)で消化し、その切断パターンを発表されているOCH1遺伝子の切断部位[EMBO J. 11, 7 p2511-2519(1992): p2512, Fig.1 及び p2513, Fig.2]と比較したところ、完全に一致していた。

【0049】(3)OCH1遺伝子をプローブとするピキア属酵母の染色体遺伝子のサザンハイブリダイゼーション

ピキア属酵母 (Pichia pastoris GTS115株)をY PD培地 (1% Yeast extract, 2% Peptone, 2% Glucos e) で、30℃、3日間培養し、Sherman らの方法 (She rman, F., Fink, G.R. and Hicks, J.B. (1986) Laborat ory course manual for methods in yeast genetics, C old Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, New York)に従って染色体DNAを調製した。得られた 染色体DNAを様々な態様の制限酵素処理を行った後ア ガロースゲル電気泳動し、DNA断片をナイロンメンブ レン (Hybond-N、アマシャム社製) にトランスファーし た。(1)で得られたパン酵母由来OCH1遺伝子Hi ndIII 断片を「DIG-ELISA標識キット」(ベ ーリンガーマンハイム社製)を用いて標識してプローブ とし、常法によりサザンハイブリダイゼーションを行い (Sambrook, J., Fritsh, e.f. and Maniatis, T. (198 9) Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spr ing Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, New Yor k)、パン酵母由来OCH1遺伝子と相同性のある遺伝 子が存在するかどうかの検討を行った。

【0050】パン酵母由来OCH1遺伝子とビキア属酵母の染色体DNAとの相同性については不明であるため、ハイブリダイゼーションの温度(65℃,55℃,45℃)及び洗浄条件(塩濃度:0.2~0.5×SSC、温度:室温~42℃)について様々検討した。その結果、ハイブリダイゼーションを55℃で一夜行い、2×SSC、室温、30分、2回洗浄後、さらに0.5×SSC、42℃、30分、2回洗浄した場合に、EcoRl

消化物に対し約5kb の明瞭なバンドが観察された。ハイブリダイゼーションの温度及び洗浄条件を上記の如く緩やかにすることにより、パン酵母由来のOCH1遺伝子と相同性のある遺伝子がピキア属酵母の染色体上に存在することが示唆された。

【0051】(4) 入まt10ライブラリーの作製(3) の結果に基づいて、ピキア属酵母の染色体DNAのEcoRI断片(約5kb)のクローニングを行った。まず、約150μgのP.pastorisGTS115株由来染色体DNA(NRRL寄託番号Y-15851)を200酵素単位のEcoRIで一夜消化した後、0.8%のアガロースゲル電気泳動により約4.5~6kbのDNAを分離回収した。回収したDNAの一部を1μgの入まt10arm(「lambda gt10 vectordigested with EcoRI and dephosphorylated」、ストラタジーン社製)とリゲーションし、Gigapack I I Gold Packaging Extract (ストラタジーン社製)を用いてパッケジングを行った。その結果、スクリーニングに必要な数のプラークが得られた。

【0052】(5)プラークハイブリダイゼーション(4)で作製した組換入ファージライブラリーを80mm径の1プレートあたり200~300プラークになるようにタイトレーションを行い、ナイロンメンブレンフィルター(Hybond-N、アマシャム社製)にトランスファーした。これらのフィルターを10枚作製し(全スクリーニング数;約3000プラーク)、前記のパン酵母由来OCH1遺伝子断片をプローブにしてハイブリダイゼーションを行った。その結果、鮮明な14個のポジティブプラークが検出された。

【0053】(6) ADNAの精製

(5)で検出されたボジティブプラークのうち、任意に 10プラークを選び、single plaque isolation の後、Sephaglas ™ PhagePrep Kit (ファルマシア社製)を用いて入DNAを抽出、精製した。精製した各DNAを数種の制限酵素(EcoRI,BglⅡ,HindⅢ,XhoI)の消化パターンをアガロースゲル電気泳動で比較したところ、10クローン中8クローンまでが同一の挿入DNA(約5kb)を有していることが分かった。

【0054】(7)サブクローニング

そのうちの1クローンについて、挿入されたEcoRI断片をpUC19のEcoRI部位にサブクローニングして、pKM50(図4)を作製した。

【0055】(8)pKM50に挿入されたDNA断片の塩基配列およびアミノ酸配列の決定

pKM50に挿入されているピキア属酵母由来のEco RI断片の塩基配列を決定した。pKM50を用いてクローニングした染色体DNA断片の制限酵素地図を作製し、さらにいくつかの制限酵素を用いてより詳細にサザーン解析した結果、約2.5kbのBg111断片中にパン酵 母OCH1遺伝子との相同領域が存在することが示された。そこで、この約2.5 k bのBg1H断片のDNA塩基配列を決定した。具体的には、挿入断片を数種の制限酵素を用いて部分断片にしてpUC19にサブクローニングし、それらのDNA塩基配列をM13~40プライマーおよびReverse primer(ファルマシアLKBバイテクノロジー)を用いて、DNAシークエンサー(A.L.F.DNAシークエンサー、ファルマシアLKBバイテクノロジー)により決定した。

【0056】pKM50に挿入されたパン酵母OCH1遺伝子と相同性を示す領域を含む遺伝子断片 [Bg1II~Sa1I断片(約3.0kb)]の塩基配列を決定したところ、404アミノ酸からなる Open Reading Frame (ORF) (図4、斜線領域)が存在していた。Bg1II~Sa1I部位までの塩基配列(2858bp)及びOpen Reading Frame 領域をアミノ酸に翻訳した配列を配列表配列番号1に示す。なお、かかる領域にはアスパラギン結合型糖鎖付加が生じる可能性部位(Asn-Xaa-Ser/Thr)が 2π 所存在していた。

【0058】次に、両タンパクの Hydrophobicity を比較した。その結果、図6に示すように両者は非常によく似たパターンを示した。このことから、ビキア属酵母から得られたEcoRI断片は、ピキア属酵母由来のOCH1遺伝子であることが示唆された。また、パン酵母OCH1蛋白は、N末端付近に膜貫通領域(membrane spanning domain)と思われる疎水性領域が存在しているが(Thr¹⁶~Phe³⁰)、ピキア属酵母由来の糖鎖伸長タンパクではさらに長い疎水性領域が存在していた。

【0059】実施例2 糖鎖伸長DNA破壊株の作製 (1)ピキア属酵母由来の糖鎖伸長DNAの Genomic S outhern 解析

実施例1でクローニングしたピキア属酵母由来の糖鎖伸 長DNAを破壊した菌株を作製する目的で、まず該DN Aが染色体上で単一遺伝子であることを確認するための Genomic Southern Hybridization を行った。宿主として用いたP.pastorisGTS115株の染色体をBg1II, EcoRI, SphI, XbaIの各制限酵素で切断、アガロースゲル電気泳動後、ナイロンメンブランにブロットした。次にピキア属酵母由来の糖鎖伸長DNAの蛋白翻訳領域をコードするDNA配列を含むDNA断片(図4, pK50のHnidIIIーHincII断片約900bp, 塩基配列表配列番号1記載の塩基番号1488~塩基番号2385の領域)をプローブとして、ハイブリダイゼーションを行った。結果を図7に示す。これから分かるように、ピキア属酵母由来の糖鎖伸長DNAプローブはいずれの制限酵素を用いた場合でも単一のバンドにしかハイブリダイズしなかった。以上の結果から、ピキア属酵母由来の糖鎖伸長DNAは単一遺伝子であることがわかった。

【0060】(2) HIS4を選択マーカーとしたビキア属酵母由来の糖鎖伸長DNA破壊株の作製

世キア属酵母由来の糖鎖伸長DNAとその周辺の染色体断片を含むプラスミド p KM 50 (図4参照)のAsuII およびBalI部位を消化して平滑末端にし、その間にHIS4遺伝子および可溶性高親和性IgE受容体 α 鎖遺伝子(sFceRI α)発現ユニットを挿入して、プラスミド p KM 74 (図8)を作成した。可溶性高親和性IgE受容体 α 鎖遺伝子(sFceRI α)発現ユニットは、S. cerevisiae SUC2遺伝子のシグナル配列を s FceRI α 遺伝子(Nucleic Acids Research, Volume 16 Number 8, 3584 (1988)参照〕の成熟型N末端に付加し、P. pastoris AOX2遺伝子のプロモーター領域を連結したDNA断片で、P. pastorisでヒト由来高親和性IgE受容体の細胞外領域(172アミノ酸)を分泌発現することができるものである。

【0061】該pKM74をSphI及びPstIで消化し、P.pastorisGTS115株 (his4) (NRRL寄託番号Y-15851)を形質転換したところ、<math>45株の形質転換体 (HIS4)が取得できた。そこで、これらの形質転換株のうちいくつかを選び、以下の解析を行った。

【0062】(3)GTS115/pKM74形質転換 株の解析

パン酵母〇CH1遺伝子破壊株について、該株は高温耐性を失っており、37℃で成育できないことが報告されている〔Nakayana,K., et al. EMBO J. 11, 2511 (1992)〕。そこで、(2)で得られた形質転換体について温度感受性を調べた。YPDプレートを用いて45株について、25℃、30℃及び37℃での成育をそれぞれ観察したところ、うち10株が37℃で成育できなかった。一方で、形質転換株のうち任意に10株を選び、Genomic Southern Hybridizationを行ったところ、このうちの2株(KM74-2及びKM74-5株)の糖鎖伸

長DNAが破壊されていた。この2株はいずれも37℃で成育ができず、温度感受性とSouthern Hybridization解析は一致していることが示された。

【0063】さらに形質転換株(KM74-2株)につ いて、より詳細なGenomic Southern解析を行った(図 9)。図9に示すKM45株は、pKM74のHIS4 遺伝子および可溶性高親和性IgE受容体α鎖遺伝子 (sFceRIα)発現ユニットDNA断片を、P.past orisGTS115his4株のhis4遺伝子座に組み込ませた 形質転換株で、sFcsRIα鎖蛋白を分泌発現できる ものである。GTS115株、OCH1遺伝子野生株K M45株、OCH1遺伝子破壊株KM74-2株につい て、染色体DNAをEcoRI及びBglIIで消化 後、糖鎖伸長DNAの上流域(図9中、プローブ1:図 4に示すpKM50 Bg!II-AsuII断片 125 6 b p ,塩基配列表配列番号 1 記載の塩基番号 2 ~塩基 番号1258) 及び糖鎖伸長DNAの領域(図9中、プロー ブ2:図4に示すpKM50, HindIII -EcoT 141 断片 468bp,塩基配列表配列番号1記載の 塩基番号1488~塩基番号1948)をプローブとしてGenomi c Southern解析を行い、KM74-2株の糖鎖伸長DN Aが、導入したpKM74遺伝子断片により破壊されて いることを確認した(図10、図11参照)。

【0064】(4)ピキア属酵母の糖鎖伸長DNA破壊 株の産生するsFc∊RIα鎖蛋白の解析

ピキア属酵母糖鎖伸長DNA破壊株の糖鎖付加を調べるため、糖鎖伸長DNA破壊株KM74-2およびKM74-5株と野生型株としてKM45株を3×YP+2%のメタノール(3% Yeast extract, 6% Bacto peptone, 2% Methanol) M培地で、25℃、4日間培養後、培養上清よりIgEアフィニティーカラムにより、sFc∈

RI α 鎖蛋白を精製した。精製した各sFceRI α 鎖蛋白を精製した。精製した各sFceRI α 鎖蛋白およびPNGaseF (Genzyme 社製)でアスパラギン結合型糖鎖を除去したサンプルをSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動で解析した(図12)。この結果、糖鎖伸長DNAが破壊されていないKM45株では高分子量のsFceRI α 鎖蛋白が観察される(図12、レーン1)のに対し、糖鎖伸長DNA破壊株であるKM74-2及びKM74-5株由来のsFceRI α 鎖蛋白では、糖鎖の伸長が抑制されたため、高分子量を示す蛋白分子種が消失していた(図12、レーン2、3)。さらに、これらの蛋白の糖をPNGaseF (Genzyme 社製)で除去したところ、同じ分子量を示すことから(図12、レーン4、5、6)、この分子量分布の差は、糖鎖に起因することが確認された。以上の結果か

ら、P.pastoris糖鎖伸長DNA破壊株では糖鎖の伸長が

[0065]

【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:2858

抑制されていることが示唆された。

配列の型:核酸

鎖の数:2

トポロジー:直鎖状

配列の種類:genomic DNA

起源

生物名: P. pastoris

株名: GTS115 配列の特徴:

特徴を表す記号:CDS

存在位置:1027-2238

特徴を決定した方法:S,P

阿利

AGATCTGCCT GACAGCCTTA AAGAGCCCGC TAAAAGACCC GGAAAACCGA GAGAACTCTG 60 GATTAGCAGT CTGAAAAAGA ATCTTCACTC TGTCTAGTGG AGCAATTAAT GTCTTAGCGG 120 CACTTCCTGC TACTCCGCCA GCTACTCCTG AATAGATCAC ATACTGCAAA GACTGCTTGT 180 CGATGACCTT GGGGTTATTT AGCTTCAAGG GCAATTTTTG GGACATTTTG GACACAGGAG 240 ACTCAGAAAC AGACACAGAG CGTTCTGAGT CCTGGTGCTC CTGACGTAGG CCTAGAACAG 300 GAATTATTGG CTTTATTTGT TTGTCCATTT CATAGGCTTG GGGTAATAGA TAGATGACAG 360 AGAAATAGAG AAGACCTAAT ATTTTTTGTT CATGGCAAAT CGCGGGTTCG CGGTCGGGTC 420 ACACACGGAG AAGTAATGAG AAGAGCTGGT AATCTGGGGT AAAAGGGTTC AAAAGAAGGT 480 CGCCTGGTAG GGATGCAATA CAAGGTTGTC TTGGAGTTTA CATTGACCAG ATGATTTGGC 540 TTTTTCTCTG TTCAATTCAC ATTTTTCAGE GAGAATCGGA TTGACGGAGA AATGGCGGGG 600 TGTGGGGTGG ATAGATGGCA GAAATGCTCG CAATCACCGC GAAAGAAGA CTTTATGGAA 660 TAGAACTACT GGGTGGTGTA AGGATTACAT AGCTAGTCCA ATGGAGTCCG TTGGAAAGGT 720 AAGAAGAAGC TAAAACCGGC TAAGTAACTA GGGAAGAATG ATCAGACTTT GATTTGATGA 780 GGTCTGAAAA TACTCTGCTG CTTTTTCAGT TGCTTTTTCC CTGCAACCTA TCATTTTCCT 840 TTTCATAAGC CTGCCTTTTC TGTTTTCACT TATATGAGTT CCGCCGAGAC TTCCCCAAAT 900 TCTCTCCTGG AACATTCTCT ATCGCTCTCC TTCCAAGTTG CGCCCCCTGG CACTGCCTAG 960 TAATATTACC ACGCGACTTA TATTCAGTTC CACAATTTCC AGTGTTCGTA GCAAATATCA 1020 TCAGCC ATG GCG AAG GCA GAT GGC AGT TTG CTC TAC TAT AAT CCT CAC AAT 1071

		Met 1	Ala	Lys	Ala	Asp 5	G1y	Ser	Leu	Leu	Tyr 10	Tyr	Asn	Pro	His A	sn 15	
CCA	CCC		ACC	ተለጥ	ተለር		ጥለብ	ATG	CCT	A TT A		ccc	ርምጥ	ጥርጥ	c ሞ C	IJ	1110
																	1119
PTU	rrc	АГХ	Arg		-	rne	ıyr	Met			rne	Ala	Vai				
Lenn	ma.	- cmm	mma	20		200	mai	~	25				~~.	30			
								CAA									1167
He	: Lys	Val			Gly	Pro	Ser	G1n		Leu	Ser	Ser			He		
	mam	- a.m	35			- 000 0		40		or char		~	45				
								TCA									1215
Asp	Tyr		Pro	Leu	Thr	Leu		Ser	Leu	Asp	Leu		Thr	Leu	Glu		
	~~~	50					55					60					
		_						ACC									1263
Ala			Gln	Leu	Ser			Thr	Val	Glu	Asp	Asn	Leu	Arg	Arg		
	65					70					75			•			
CAA	TTG	GAG	TTT	CAT	TTT	CCT	TAC	CGC	AGT	TAC	GAA	CCT	TTT	CCC	CAA		1311
		Glu	Phe	His	Phe	Pro	Tyr	Arg	Ser	Tyr	Glu	Pro	Phe	Pro	Gln		
80					85					90					95		
								TCT									1359
His	Ile	Trp	G1n	Thr	Trp	Lys	Val	Ser	Pro	Ser	Asp	Ser	Ser	Phe	Pro		
				100					105					110			
AAA	AAC	TTC	AAA	GAC	TTA	GGT	GAA	AGT	TGG	CTG	CAA	AGG	TCC	CCA	AAT		1407
Lys	Asn	Phe	Lys	Asp	Leu	Gly	Glu	Ser	Trp	Leu	Gln	Arg	Ser	Pro	Asn		
			115					120					125				
TAT	GAT	CAT	TTT	GTG	ATA	CCC	GAT	GAT	GCA	GCA	TGG	GAA	CTT	ATT	CAC		1455
Tyr	Asp	His	Phe	Val	He	Pro	Asp	Asp	Ala	Ala	Trp	G1u	Leu	He	His		
		130					135					140					
CAT	GAA	TAC	GAA	CGT	GTA	CCA	GAA	GTC	TTG	GAA	$\operatorname{GCT}$	TTC	CAC	CTG	CTA		1503
His	Glu	Tyr	Glu	Arg	Val	Pro	Glu	Val	Leu	Glu	Ala	Phe	His	Leu	Leu		
	145					150					155						
CCA	GAG	CCC	ATT	CTA	AAG	GCC	GAT	TTT	TTC	AGG	TAT	TTG	ATT	CTT	TTT		1551
Pro	Glu	Pro	lle	Leu	Lys	Ala	Asp	Phe	Phe	Arg	Tyr	Leu	He	Leu	Phe		
160					165					170					175		
GCC	CGT	GGA	GGA	CTG	TAT	GCT	GAC	ATG	GAC	ACT	ATG	TTA	TTA	AAA	€CA		1599
Ala	Arg	G1y	Gly	Leu	Tyr	Ala	Asp	Met	Asp	Thr	Met	Leu	Leu	Lys	Pro		
				180					185		•		. "	190			
ATA	GAA	TCG	TGG	CTG	ACT	TTC	AAT	GAA	ACT	ATT	GGT	GGA	GTA	AAA	AAC		1647
He	Glu	Ser	Trp	Leu	Thr	Phe	Asn	Glu	Thr	Ile	Gly	Gly	Val	Lys	Asn		
			195					200					205				
AAT	GCT	GGG	TTG	GTC	ATT	GGT	ATT	GAG	GCT	GAT	CCT	GAT	AGA	CCT	GAT		1695
Asn	Ala	Gly	Leu	Val	He	G1y	He	Glu	Ala	Asp	Pro	Asp	Arg	Pro	Asp		
		210					215					220					
TGG	CAC	GAC	TGG	TAT	GCT	AGA	AGG	ATA	CAA	TTT	TGC	CAA	TGG	GCA	ATT		l743
Trp	His	Asp	Trp	Tyr	Ala	Arg	Arg	Ile	Gln	Phe	Cys	Gln	Trp	Ala	He		
	225					230					235						
CAG	TCC	AAA	CGA	GGA	CAC	CCA	GCA	CTG	CGT	GAA	CTG	ATT	GTA	AGA	GTT	1	1791
								Leu									
240					245					250					255		
GTC	AGC	ACG	ACT	TTA	CGG	AAA	GAG	AAA	AGC		TAC	TTG	AAC			1	839
								Lys								-	-
				260	-				265	-				270			

GAA GGA AAG GAT CGT GGA AGT GAT GTG ATG GAC TGG ACG GGT CCA GGA	1887
Glu Gly Lys Asp Arg Gly Ser Asp Val Met Asp Trp Thr Gly Pro Gly	
275 280 285	
ATA TTT ACA GAC ACT CTA TTT GAT TAT ATG ACT AAT GTC AAT ACA ACA	1935
Ile Phe Thr Asp Thr Leu Phe Asp Tyr Met Thr Asn Val Asn Thr Thr	
290 295 300	
GGC CAC TCA GGC CAA GGA ATT GGA GCT GGC TCA GCG TAT TAC AAT GCC	1983
Gly His Ser Gly Gln Gly 11e Gly AIa Gly Ser Ala Tyr Tyr Asn AIa	
305 310 315	
TTA TCG TTG GAA GAA CGT GAT GCC CTC TCT GCC CGC CCG AAC GGA GAG	2031
Leu Ser Leu Glu Glu Arg Asp Ala Leu Ser Ala Arg Pro Asn Gly Glu	
320 325 330 335	
ATG TTA AAA GAG AAA GTC CCA GGT AAA TAT GCA CAG CAG GTT GTT TTA	2079
Met Leu Lys Glu Lys Val Pro Gly Lys Tyr Ala Gln Gln Val Val Leu	
340 345 350	
TGG GAA CAA TTT ACC AAC CTG CGC TCC CCC AAA TTA ATC GAC GAT ATT	2127
Trp Glu Gln Phe Thr Asn Leu Arg Ser Pro Lys Leu lie Asp Asp Ile	
355 360 365	
CTT ATT CTT CCG ATC ACC AGC TTC AGT CCA GGG ATT GGC CAC AGT GGA	2175
Leu Ile Leu Pro Ile Thr Ser Phe Ser Pro Gly Ile Gly His Ser Gly	
370 375 380	
GCT GGA GAT TTG AAC CAT CAC CTT GCA TAT ATT AGG CAT ACA TTT GAA	2223
Ala Gly Asp Leu Asn His His Leu Ala Tyr Ile Arg His Thr Phe Glu	
385 390 395	
GGA AGT TGG AAG GAC TAA AGAAAGCTAG AGTAAAATAG ATATAGCGAG	2271
Gly Ser Trp Lys Asp ***	
400	0004
ATTAGAGAAT GAATACCTTC TTCTAAGCGA TCGTCCGTCA TCATAGAATA TCATGGACTG	2331
TATAGTTTT TTTTTGTACA TATAATGAT AAACGATCAT CCAACATCTC GTTGACAGAT	2391
CTCTCAGTAC GCGAAATCCC TGACTATCAA AGCAAGAACC GATGAAGAAA AAAACAACAG	2451
TAACCCAAAC ACCACAACAA ACACTTTATC TTCTCCCCCC CAACACCAAT CATCAAAGAG	2511
ATGTCGGAAC ACAAACACCA AGAAGCAAAA ACTAACCCCA TATAAAAACA TCCTGGTAGA TAATGCTGGT AACCCGCTCT CCTTCCATAT TCTGGGCTAC TTCACGAAGT CTGACCGGTC	2571
	2631
TCAGTTGATC AACATGATCC TCGAAATGGG TGGCAAGCAT CGTTCCAGAC CTGCCTCCTC TGGTAGATGG AGTGTTGTTT TTGACAGGGG ATTACAAGTC TATTGATGAA GATACCCTAA	2691
AGCAACTGGG GGACGTTECA ATATACAGAG ACTCCTTCAT CTACCAGTGT TTTGTGCACA	2751
AGACATCTCT TCCCATTGAC ACTTTCCGAA TTGACAAGAA CGTCGAC	2811
AGACATOTO TOUCATIGAC ACTITUGAA TIGACAAGAA UITGAC	2858

## 【図面の簡単な説明】

【図1】エリスロポエチンにおけるAsn結合型糖鎖の 機能分担モデルを示す図である。図中、Manはマンノ ース、GlcNAcはNーアセチルグルコサミンおよび Fucはフコースを意味する。

【図2】パン酵母における糖蛋白質の糖鎖構造モデルを示す図である。図中、Mはマンノース、2は $\alpha-1$ , 2結合、3は $\alpha-1$ , 3結合、6は $\alpha-1$ , 6結合および4は $\beta-1$ , 4結合を意味する。また、N-1 in ked 糖鎖中の「Ma」は小胞体 (ER) で合成されるマンノース糖を意味する。

【図3】パン酵母由来OCH1遺伝子がサブクローニングされたプラスミドpKM049を示す図である。

【図4】pKM50に挿入された遺伝子断片(パン酵母OCH1遺伝子と相同性を有するP.pastoris染色体DNA断片)の制限酵素地図を示す。斜線領域は、決定した塩基配列より予想されるOCH1遺伝子翻訳領域を示す。

【図5】パン酵母OCH1遺伝子がコードするアミノ酸配列(上段)とP.pastoris糖鎖伸長DNAがコードするアミノ酸配列(下段)のホモロジーを示す図である。□は、アスパラギン糖鎖付加部位を示す。

【図6】パン酵母由来のOCH1タンパク(A)とP.pa storis由来の糖鎖伸長タンパク(B)の Hydrophobicit y プロファイルを比較した図である。

【図7】ピキア属酵母の糖鎖伸長DNAをプローブとし

たGenomic Southern Hybridizationの結果を、アガロースゲル電気泳動像を示す図面に代わる写真である。

【図8】P.pastoris精鎖伸長DNA破壊プラスミド(p KM74)の制限酵素地図を示す図である。

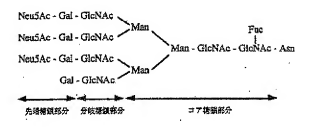
【図9】糖鎖伸長DNA破壊株KM74-2および野生株GTS115,KM45の染色体DNAの糖鎖伸長遺伝子座近傍の構造を示した図で、図中の下線はGenomicSouthern Hybridization解析に用いたプローブの位置を示した図である。なお、図中、EはEcoRIを、BgはBglIIを意味する。

【図10】糖鎖伸長DNA破壊株KM74-2および野生株GTS115, KM45について図9で示したプローブ1を用いてGenomic Southern Hybridization解析を行った結果を示す図面に代わる写真である。

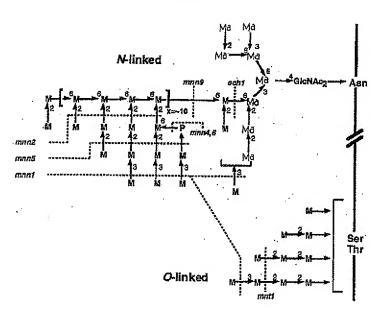
【図11】糖鎖伸長DNA破壊株KM74-2および野生株GTS115, KM45について図9で示したプローブ2を用いてGenomic Southern Hybridization解析を行った結果を示す図面に代わる写真である。

【図12】P.pastoris糖鎖伸長DNA破壊株が産生する sFceRI  $\alpha$ 鎖蛋白についてSDS-PAGE解析を 行った電気泳動像を示す図面に代わる写真である。1: sFceRI $\alpha$ (KM45)、2: sFceRI $\alpha$ (KM45)、4: PNGaseF処理KM45-sFceRI $\alpha$ 、5: PNGaseF処理KM45-sFceRI $\alpha$ 、6: PNGaseF処理KM44-2-sFceRI $\alpha$ 、6: PNGaseF処理KM44-2-sFceRI $\alpha$ 、11

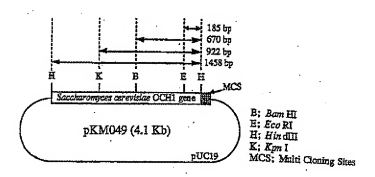
#### [図1]



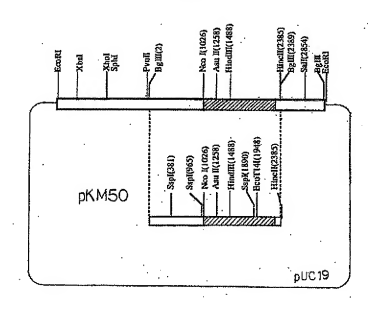
【図2】



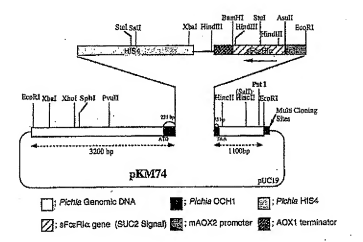
【図3】



# 【図4】

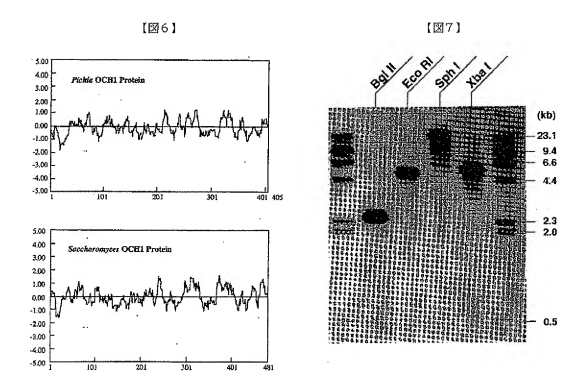


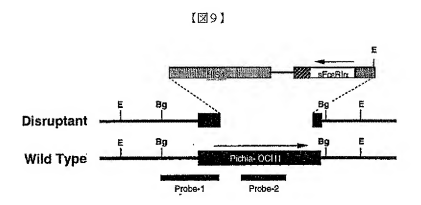
【図8】



# 【図5】

P-OCH1	MA-KADGSLLYYNPHNPPRRYYFYMAIFAVSVICVLYGPSQQLSS	44
S-OCH1	MSRKL-SHLIATRKSKTIV-VT-VLLIYSLLTFHLSN	34
P-OCH1	PKIDYDPLTLRSLDL-K-TLEAPSQLSPG-TVED	75
s-och1	-KRL-LSQFYPSKDDFKQTLL-PTTSHSQDINLKKQITVNKKKNQL	77
P-OCH1	-NLRRQLEFHFPYRSYEPFFQHIWQTWKVSPSDSSFPKNFKDL-GE	119
s-ochl	HNLRDQLSFAFFYDSQAPIPQRVWQTWKVGADDKNFPSSFRTYQKTWSG-	126
P-OCH1	SWLQRSPNYDHFVIPDDAAWELIHH-EYERVPEVLEAPHLLPEPILKA	166
s-och1	SYSPDYQYSLISDDSIIPFLENLYAPVPIVIQAFKLMPGNILKA	170
P-OCH1	DFFRYLILFARGGLYADMDTMLLKPIESWLTFNETIGGV	205
s-ochi	DFLRYLLLFARGGIYSDMDTMLLKPIDSWPSQNKSNLNWIIDLNKPIPY-	219
P-OCH1	KNNAGLVIGIEADPDRPDWHDWYARRIQFCQWAIQSK	242
S-OCH1	KNSKPSLLSSDEISHQPGLVIGIEADPDRDDWSEWYARRIQFCQWTIQAK	269
P-OCH1	RGHPALRELIVRV-VSTTLRK	262
s-och1	PGHPILRELIINITATTLASVQNPGVPVSEMIDPRFEEDYNVNYRHKRRH	319
P-OCH1	-EX-SGYL-NMVEGKDRGSDVMDWTGPGIFTDTLFDYMTNVNT	302
S-OCH1	DETYKHSE-LKNNKNVD-GSDIMAWTGPGIFSDIIFBYMNNVLRYN-	363
P-OCH1	GHSGQGIGAGSAYYNALSL-EERDALSAR-PNGEML-KEKV	
S-OCH1	SDILLINPN-LNKNDEEGSE-SATTPAKDVDNDT-LSKSTRKF	403
P-OCH1	PGKYAQQVVLWEQFTNLRSPKLI-DDILILPITSFSPGIGHSGAG	385
s-och1	YKKISESLQSSNSMPWEFFSFLKEPV-IVDDVMVLPITSFSPDVGQMGAQ	452
P-OCH1	DLNHHLAYIRHTFEGSWK-D	480
S-0CH1	SSDDKMAFVKHMFSGSWKEDADKNAGHK	401

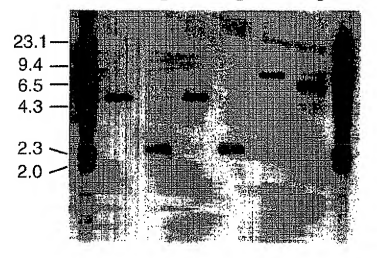




【図10】

Probe-1

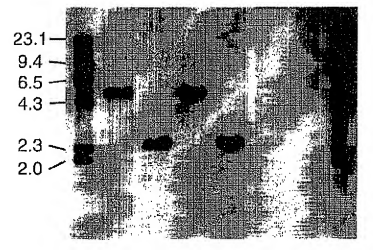
GTS115 KM45 KM74-2
E Bg E Bg E Bg



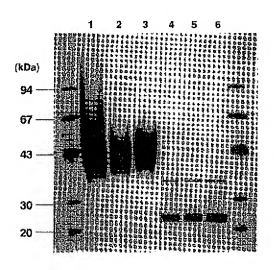
【図11】

Probe-2

 $\frac{\text{GTS115}}{\text{E} \text{ Bg}} \quad \frac{\text{KM45}}{\text{E} \text{ Bg}} \quad \frac{\text{KM74-2}}{\text{E} \text{ Bg}}$ 



【図12】



## フロントページの続き

(5	51)Int.Cl.6		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
	C12P	21/00		9162-4B	C12N	15/00	ZNAA	
11	(C12N	9/10						
	C12R	1:84)						
	(C12N	1/19						
	C12R	1:84)						
	(C12N	15/09	ZNA					
	C12R	1:84)						
	(C12P	21/00						
	C12R	1:84)						

### (72)発明者 羅 智靖

千葉県千葉市花見川区花園 2-14-13